SULFONAMIDE DERIVATIVE, ITS PRODUCTION AND AGENT

Patent number: JP11236372 Publication date: 1999-08-31

Inventor: TAWADA HIROYUKI; ITO FUMIO; MORIYA KYOHIKO;

TERASHITA ZENICHI

Applicant: TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES LTD

Classification:

- international: C07D249/08; A61K31/41; A61K31/415; A61K31/44;

A61K31/4409; A61K31/4418; A61K31/4427;

A61K31/443; A61K31/4433; A61K31/495; A61K31/54;

A61P7/02; A61P9/08; A61P9/10; A61P43/00;

C07D211/14; C07D211/62; C07D213/56; C07D213/82; C07D233/60; C07D233/61; C07D239/04; C07D295/22; C07D401/04; C07D405/04; C07D409/04; C07D417/04; C07D417/14; C07D213/82; C07D249/00; A61K31/41; A61K31/415; A61K31/44; A61K31/4409; A61K31/4418; A61K31/4427; A61K31/495; A61K31/54; A61P7/00; A61P9/00; A61P43/00; C07D211/00; C07D213/00; C07D233/00; C07D239/00; C07D295/00; C07D401/00; C07D405/00; C07D409/00; C07D417/00; C07D213/00; (IPC1-7): C07D211/14; A61K31/41; A61K31/415; A61K31/44; A61K31/495; A61K31/54; C07D211/62; C07D213/56; C07D213/82; C07D233/60; C07D233/61; C07D239/04; C07D409/04; C07D417/04; C07D417/14

- european:

Application number: JP19980148677 19980529

Priority number(s): JP19980148677 19980529; JP19970142250 19970530;

JP19970351806 19971219

Report a data error here

Abstract of JP11236372

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain the subject new compound having a specific inhibiting action against the activated blood coagulation factor X (hereinafter referred to FXa), effective on oral administration and useful for preventing and treating diseases caused by ischemia, thrombus or infarct as a safe medicine. SOLUTION: A compound of formula I (R<1> is a hydrocarbon group or a heterocyclic group; the ring A is a divalent nitrogen-containing heterocyclic group which may be substituted by one or more other groups; Y is a divalent hydrocarbon group or a divalent heterocyclic group; X is a binding hand or an alkylene; Z is an amino group substituted by a hydrocarbon group, an imidoyl group or the like; wherein when X and Z are the binding hand and a six- membered aromatic nitrogen-containing heterocyclic group, respectively, Y is a divalent hydrocarbon group or a divalent unsaturated heterocyclic group) or its salt, for example, 1-(6-chloronaphthalene-2-sulfonyl)-4-[4-(4-pyridyl)- benzoyl]piperazine. The compound of formula I is obtained, for example, by reacting a compound of the formula: R<1> SO2 Q (Q is a halogen) with a compound of formula II (the ring A is a nitrogen-containing heterocyclic group).

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平11-236372

(43)公開日 平成11年(1999)8月31日

(51) Int.Cl. ⁶	識別記号		FΙ						
C 0 7 D 211/14		C 0 7 D 211/14							
A 6 1 K 31/41			A 6 1	LK 3	1/41				
31/415	ACB			3	1/415		ACB		
31/44	AED			3	1/44		AED		
31/495	ABS			3	31/495		ABS		
		審查請求	未請求	請求項	の数26	OL	(全 79 頁)	最終頁に続く	
(21)出顯番号	特顧平10-148677	(71)出顧人			000002	934			
(22)出顧日	平成10年(1998) 5月29日	武田薬品工業株式会社 大阪府大阪市中央区道修町四丁目1番1号							
(CC) MISKIN	T)%10+(1300) 0 7120H		(72) 発明者 多和田 鉱						
(31)優先権主張番号	特度平9-142250		(12)	たり113			宮之川原1丁	日113241日	
(32)優先日	平 9 (1997) 5 月30日		(72) 5	発明者	伊藤		DX271100 1 1	D11H 1.7	
(33)優先権主張国	日本 (JP)						南桜塚4丁目:	13番24-402号	
(31)優先権主張番号	特顯平9-351806		(72) 5	発明者	守谷				
(32)優先日	平 9 (1997)12月19日		. , ,				猪名川町紫合:	字豆ケ谷3番地	

(54) 【発明の名称】 スルホンアミド誘導体、その製造方法及び剤

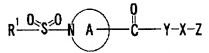
(57)【要約】

【課題】活性化血液凝固第X因子阻害作用を有するスル ホンアミド誘導体を提供する。

【解決手段】式

(33)優先権主張国 日本(JP)

【化1】



〔式中、R1はそれぞれ置換されていてもよい、炭化水 素基または複素環基を、A環はさらに置換されていても よい二価の含窒素複素環基を、Yはそれぞれ置換されて いてもよい、二価の炭化水素基または二価の複素環基 を、Xは結合手または置換されていてもよいアルキレン 鎖を、Zは(1)置換されていてもよい炭化水素基で置 換されたアミノ基、(2)置換されていてもよいイミド イル基または(3)置換されていてもよい含窒素複素環 基を示す。但し、Xが結合手であり、Zが置換されてい てもよい6員の芳香族含窒素複素環基である時、Yは置 換されていてもよい二価の炭化水素基または二価の不飽 和複素環基である。〕で表される化合物またはその塩。 【効果】上記化合物は、活性化血液凝固第X因子阻害作 用を有し、抗血液凝固剤として有用である。

(74)代理人 弁理士 朝日奈 忠夫 (外1名)

大阪府豊中市上新田4丁目16番1-604号

の2 (72)発明者 寺下 善一